29.11.2004

# 日 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年10月29日

REC'D 2 3 DEC 2004

WIPO

出 Application Number:

特願2003-369147

[ST. 10/C]:

[JP2003-369147]

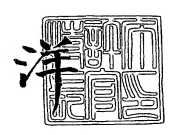
出 願 サントリー株式会社

人 Applicant(s):

April 1

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年11月 1 日



```
特許願
【書類名】
             1034631
【整理番号】
             平成15年10月29日
【提出日】
             特許庁長官 今井 康夫 殿
【あて先】
             A61K 31/215
【国際特許分類】
【発明者】
             大阪府茨木市奈良町5-205
  【住所又は居所】
             石倉 義之
  【氏名】
【発明者】
             大阪府茨木市沢良宜西1-17-2-504
  【住所又は居所】
              堀川 千賀
  【氏名】
【発明者】
             大阪府大阪市東淀川区菅原1丁目13-18-802
  【住所又は居所】
  【氏名】
              小野 佳子
【発明者】
              大阪府三島郡島本町山崎1-9-5-1006
   【住所又は居所】
   【氏名】
              秋元 健吾
【発明者】
              奈良県北葛城郡新庄町北道穂66番地
   【住所又は居所】
              松村 靖夫
   【氏名】
【特許出願人】
   【識別番号】
              000001904
              サントリー株式会社
   【氏名又は名称】
【代理人】
   【識別番号】
              100099759
   【弁理士】
              青木 篤
   【氏名又は名称】
              03-5470-1900
   【電話番号】
【選任した代理人】
   【識別番号】
              100077517
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              石田 敬
【選任した代理人】
              100087871
   【識別番号】
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              福本積
 【選任した代理人】
   【識別番号】
              100082898
   【弁理士】
              西山 雅也
   【氏名又は名称】
 【手数料の表示】
   【予納台帳番号】
              209382
              21,000円
   【納付金額】
 【提出物件の目録】
              特許請求の範囲 1
   【物件名】
               明細書 1
   【物件名】
               図面 1
   【物件名】
   【物件名】
               要約書 1
```

0306634

【包括委任状番号】



### 【書類名】特許請求の範囲

### 【請求項1】

アラキドン酸またはアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を含んで成る、血管の老化 に起因する症状又は疾患の予防又は改善作用を有する組成物。

### 【請求項2】

前記アラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物が、アラキドン酸のアルコールエステル、 アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリド、又はリン脂質である、請求項1に記載 の組成物。

#### 【請求項3】

前記アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリドにおいて、トリグリセリドを構成する全脂肪酸に占めるアラキドン酸の割合が20%以上である、請求項2に記載の組成物。

#### 【請求項4】

前記アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリドが、モルティエレラ(Mortierella)属、コニディオボラス(Conidiobolus)属、フィチウム(Pythium)属、フィトフトラ(Phytophthora)属、ペニシリューム(Penicillium)属、クロドスポリューム(Cladosporium)属、ムコール(Mucor)属、フザリューム(Fusarium)属、アスペルギルス(Aspergillus)属、ロードトルラ(Rhodotorula)属、エントモフトラ(Entomophthora)属、エキノスポランジウム(Echinosporangium)属、またはサプロレグニア(Saprolegnia)属に属する微生物から抽出したものでる、請求項2に記載の組成物。

### 【請求項5】

前記アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリドが、1,3-位に中鎖脂肪酸が結合し、そして2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセリドを5%以上含むトリグリセリドである、請求項2に記載の組成物。

#### 【請求項6】

前記中鎖脂肪酸が、炭素数6~12個を有する脂肪酸から選ばれたものである、請求項5 に記載の組成物。

#### 【請求項7】

前記血管の老化に起因する症状が、血管の弾力性の低下である、請求項1~6のいずれか1項に記載の組成物。

#### 【請求項8】

前記血管の老化に起因する症状が動脈硬化であり、疾患が虚血性心疾患である、請求項 1~6のいずれか1項に記載の組成物。

### 【請求項9】

前記虚血性心疾患が心筋梗塞及び/又は狭心症である、請求項8に記載の組成物。

#### 【請求項10】

前記血管の老化に起因する症状が動脈硬化であり、疾患が脳卒中である、請求項1~6 のいずれか1項に記載の組成物。

#### 【請求項11】

前記脳卒中が脳出血及び/又は脳梗塞である、請求項10に記載の組成物。

#### 【請求項12】

アラキドン酸またはアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を含んで成る、血管の老化に起因する症状又は疾患の予防又は改善作用を有する飲食物。

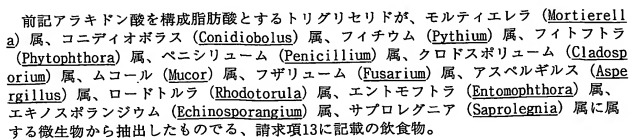
#### 【請求項13】

前記アラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物が、アラキドン酸のアルコールエステル、 アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリド、又はリン脂質である、請求項12に記載 の飲食物。

#### 【請求項14】

前記アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリドにおいて、トリグリセリドを構成する全脂肪酸に占めるアラキドン酸の割合が20%以上である、請求項13に記載の飲食物。

#### 【請求項15】



### 【請求項16】

前記アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリドが、1,3-位に中鎖脂肪酸が結合し、そして2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセリドを5%以上含むトリグリセリドである、請求項13に記載の飲食物。

### 【請求項17】

前記中鎖脂肪酸が、炭素数6~12個を有する脂肪酸から選ばれたものである、請求項16 に記載の飲食物。

### 【請求項18】

前記食品組成物が、機能性食品、栄養補助食品、特定保健用食品又は老人用食品である、請求項12~17記載の血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する飲食物。

### 【請求項19】

前記血管の老化に起因する症状が、血管の弾力性の低下である、請求項12~17のいずれか1項に記載の飲食物。

### 【請求項20】

前記血管の老化に起因する症状が動脈硬化であり、疾患が虚血性心疾患である、請求項 12~17のいずれか1項に記載の飲食物。

### 【請求項21】

前記虚血性心疾患が心筋梗塞及び/又は狭心症である、請求項20に記載の飲食物。

#### 【請求項22】

前記血管の老化に起因する症状が動脈硬化であり、疾患が脳卒中である、請求項12~17 のいずれか1項に記載の飲食物。

#### 【請求項23】

前記脳卒中が脳出血及び/又は脳梗塞である、請求項22に記載の飲食物。

#### 【請求項24】

アラキドン酸と、エイコサペンタエン酸及び/又はドコサヘキサエン酸との組み合わせにおいて、アラキドン酸/エイコサペンタエン酸及び/又はドコサヘキサエン酸比が0.25~8の範囲にあることを特徴とする飲食物。

#### 【請求項25】

1,3-位に中鎖脂肪酸が結合し、そして2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセイドを0.001重量%以上含有することを特徴とする飲食物。

#### 【請求項26】

前記中鎖脂肪酸が、炭素数6~12個を有する脂肪酸から選ばれたものである、請求項25 に記載の飲食物。

#### 【請求項27】

血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する飲食品の製造法であって、アラキドン酸及び/又はアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を単独で、あるいはアラキドン酸が実質的に含有しない、あるいは含有していても僅かな飲食品原料とともに配合することを特徴とする方法。

#### 【請求項28】

アラキドン酸及び/又はアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を、その投与が必要な 対象に投与することを含んで成る、血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は治 療方法。

### 【書類名】明細書

【発明の名称】血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する組成 物

### 【技術分野】

### [0001]

本発明は、アラキドン酸またはアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を有効成分とする、血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する組成物、並びに血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する飲食品及びその製造方法に関するものである。より詳細には、アラキドン酸、アラキドン酸のアルコールエステル、アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリド、さらにリン脂質の群から選ばれた少なくともひとつを有効成分とする血管の弾力性の低下、動脈硬化(たとえば、虚血性心疾患(心筋梗塞、狭心症)や脳卒中(脳出血、脳梗塞))の予防又は改善作用を有する組成物、さらには予防又は改善作用を有する飲食物及びその製造方法に関するものである

### 【背景技術】

### [0002]

近年、医療の進歩に伴って急激な高齢化社会に向かっている。それに伴って動脈硬化症患者数も増加している。「平成12年度版厚生白書」並びに「脳梗塞性老人対策検討報告書」によれば、2000年度の動脈硬化症患者は150~160万人であり、65歳以上の動脈硬化症患者は14人に1人に達している。そして、2030年には10人に1人と着実に患者数が増加すると予想されている。動脈硬化は大きく、粥状動脈硬化、中膜石灰化硬化、細動脈硬化の3つに分けられる。

### [0003]

臨床的に重要なのは粥状動脈硬化で、好発部位は大動脈から四肢の動脈、冠動脈、脳底部動脈などである。動脈硬化が進行すると虚血性心疾患、頚動脈狭窄を含む脳梗塞、閉塞性動脈硬化症の症状が認められるようになり、日常生活や社会生活に支障をきたす。粥状動脈硬化の危険因子としては、高コレステロール血症以外にも加齢、高血圧、糖尿病、喫煙、冠動脈疾患の家族歴、低HDL-コレステロール血症などがあるが、それらが粥状動脈硬化を促進する機序は種々の因子が複合した結果と考えられている(薬局 54, 2245-2249, 2003)。

#### [0004]

こうした考え方から、動脈硬化性疾患に対しては推測される危険因子に応じた高脂血症治療薬、高血圧治療薬、糖尿病治療薬などによる一時予防的な治療と、虚血性心疾患や脳梗塞の症状に応じた抗血小板薬、ACE阻害薬、β遮断薬、抗凝固薬、脳保護薬などによる二次予防的な治療が一般に行われている(薬局 54, 2287-2303, 2003)。しかし、そのほとんどは、脳における血栓形成を抑制する抗血小板凝集薬や抗トロンビン薬、脳虚血における細胞障害を抑制する脳保護薬や動脈硬化の危険因子である高脂血症に対する高脂血症治療薬、高血圧に対する降圧剤等の対症療法であり、血管の老化に伴う変化を改善する薬剤は全く知られていない。

#### [0005]

動脈硬化性疾患は血管が関与する。その血管の細胞膜を構成するリン脂質には、高度不飽和脂肪酸、主としてアラキドン酸、エイコサペンタエン酸及びドコサヘキサエン酸が構成脂肪酸として結合している。しかし、これら高度不飽和脂肪酸は動物体内ではde novo合成できず、直接的あるいは間接的(アラキドン酸の場合は、前駆体となるリノール酸を、エイコサペンタエン酸及びドコサヘキサエン酸の場合は、前駆体となる  $\alpha$ -リノレン酸を)に食事から摂取する必要がある。これまで、リノール酸や  $\alpha$ -リノレン酸を含めた高度不飽和脂肪酸には、血中コレステロール低下作用があり、動脈硬化予防効果が期待されると考えられて注目されてきた(食糧・栄養・健康、72-78、1991)。

#### [0006]

しかし、一方でn-6系の高度不飽和脂肪酸であるリノール酸の摂りすぎはかえって動脈

硬化を悪化させるという報告もあり(臨床栄養 87, 254-259, 1995)、動脈硬化の予防に n-3系の高度不飽和脂肪酸である  $\alpha$  -リノレン酸、エイコサペンタエン酸及びドコサヘキサエン酸の積極的な摂取が進められている。そして、医薬品としても、高脂血症および閉塞性動脈硬化症の治療薬としてエイコサペンタエン酸エチルエステルが上市されているが、そのメカニズムは血管の細胞膜に対する作用ではなく、コレステロールの低下作用に基づいている。

#### [0007]

【非特許文献 1】平成12年度版厚生白書

【非特許文献 2】薬局 54, 2245-2249, 2003

【非特許文献 3】薬局 54, 2287-2303, 2003

【非特許文献 4 】食糧・栄養・健康, 72-78, 1991

【非特許文献 5】臨床栄養 87, 254-259, 1995

#### 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

### [0008]

したがって、血管の老化を予防し、血管自身の弾力性を保つことによって、血管の老化に起因する症状あるいは疾患を予防または改善し、さらには食品への適応に優れた副作用の少ない化合物の開発が強く望まれている。

### 【課題を解決するための手段】

### [0009]

従って本発明等は、アラキドン酸またはアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を有効成分とする、血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する組成物、並びに血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する飲食品及びその製造方法を提供しようとするものである。

#### [0010]

より詳細には、アラキドン酸、アラキドン酸のアルコールエステル、アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリド、さらにリン脂質の群から選ばれた少なくともひとつを有効成分とする血管の弾力性の低下、動脈硬化(たとえば、虚血性心疾患(心筋梗塞、狭心症)や脳卒中(脳出血、脳梗塞))の予防又は改善作用を有する組成物、さらには予防又は改善作用を有する飲食物及びその製造方法を提供しようとするものである。

#### [0011]

本発明者等は、アラキドン酸またはアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を有効成分とする、血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善効果を明らかにする目的で鋭意研究した結果、驚くべきことに、20ヶ月齢を超える老齢ラットを血管弛緩作用確認試験に供し、本発明の有効成分の効果を明らかにした。

さらに、微生物の産生するアラキドン酸を20%以上含有するトリグリセリドの工業生産 に成功し、本発明の効果試験に供することが可能となり、効果を明らかにした。

さらに、酵素法により1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセリドを含む油脂を製造することに成功し、本発明の効果試験に供することが可能となり、効果を明らかにした。

#### [0012]

従って本発明により、アラキドン酸またはアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を有効成分とする、血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する組成物、並びに血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する飲食品及びその製造方法を提供する。より詳細には、アラキドン酸、アラキドン酸のアルコールエステル、アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリド、さらにリン脂質の群から選ばれた少なくともひとつを有効成分とする血管の弾力性の低下、動脈硬化(たとえば、虚血性心疾患(心筋梗塞)や脳卒中(脳出血、脳梗塞))の予防又は改善作用を有する組成物、さらには予防又は改善作用を有する飲食物及びその製造方法を提供することができ、現代社会の人類において特に有用である。

# 【発明を実施するための最良の形態】

### [0013]

本発明は、アラキドン酸またはアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を有効成分とす る、血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する組成物、並びに 血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する飲食品及びその製造 方法に関するものである。

血管の老化に起因する症状あるいは疾患とは、血管の弾力性の低下、動脈硬化(例えば 、虚血性心疾患(心筋梗塞、狭心症)や脳卒中(脳出血、脳梗塞))を挙げることができ るが、これら症状あるいは疾患に限定しているわけではなく、血管の老化に起因する症状 あるいは疾患はすべて含まれる。

### [0014]

P. Ghoshらは、12~14週齢の雌ラットに交配の10日前から出産後21日目まで高脂肪食( 20%油脂配合)を与えると、離乳後に、通常食(3%油脂配合)に戻して、23週齢まで飼育 したとしても、血管のアセチルコリンによる弛緩反応(血管の弾力性の指標)は、交配の 10日目から出産後21目まで通常食を与えた群に比べて小さくなることを報告している(J. Physiol. 533, 815-822, 2001) .

#### [0015]

そして、高脂肪食群の親から生まれたラット血管のリン脂質中の脂肪酸組成は、離乳後 に通常食で飼育しても、通常食群の親から生まれたラットと比較して、高度不飽和脂肪酸 量が減少していた。離乳後に投与し続けた通常食にはDHAは含まれておらず、血管の弾力 性にDHAが影響する可能性を示唆している。しかし、通常食にはアラキドン酸が0.13%含有 していることから、従来の考えではアラキドン酸の効果を期待することはできなかった。 本発明者等は、加齢に伴ってラットの血管弛緩反応が低下することに着目し、従来の考 えを覆すアラキドン酸の効果を見出すことで本発明を完成させた。

### [0016]

本発明の有効成分はアラキドン酸であって、アラキドン酸を構成脂肪酸とするすべての 化合物を利用することができる。アラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物には、アラキド ン酸塩、例えばカルシウム塩、ナトリウム塩などを挙げることができる、また、アラキド ン酸の低級アルコールエステル、例えばアラキドン酸メチルエステル、アラキドン酸エチ ルエステルなどを挙げることができる、また、アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリ セリド、リン脂質、さらには糖脂質などを利用することができる。なお、本発明は上記に 挙げたものに限定しているわけではなく、アラキドン酸を構成脂肪酸とするすべての化合 物を利用することができる。

## [0017]

食品への適応を考えた場合には、アラキドン酸はトリグリセリドやリン脂質の形態、特 にトリグリセリドの形態にすることが望ましい。アラキドン酸を含有するトリグリセリド (構成脂肪酸の一部又は全部がアラキドン酸を含有するトリグリセリドと同義) の天然界 の給源はほとんど存在していなかった、本発明者等によりアラキドン酸を構成脂肪酸とし て含有するトリグリセリドを工業的に利用することが可能となり、20ヶ月齢を超える老齢 ラットを血管弛緩に及ぼす効果を評価することで、本発明の有効成分の効果を初めて明ら かにし、血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善効果を有することを明確 にした。

#### [0018]

従って本発明においては、本発明の有効成分である構成脂肪酸の一部又は全部がアラキ ドン酸であるトリグリセリドを含有するトリグリセリド(アラキドン酸を含有するトリグ リセリド)を使用することができる。アラキドン酸を含有するトリグリセリドとしては、 トリグリセリドを構成する全脂肪酸のうちアラキドン酸の割合が20重量(W/W) %以上、好 ましくは30重量%以上、より好ましくは40重量%以上である油脂(トリグリセリド)が食品 を適用する場合には望ましい形態となる。したがって、本発明において、アラキドン酸を 含有する油脂(トリグリセリド)を生産する能力を有する微生物を培養して得られたもの であればすべて使用することができる。

### [0019]

アラキドン酸を含有する油脂(トリグリセリド)の生産能を有する微生物としては、モ ルティエレラ (Mortierella) 属、コニディオボラス (Conidiobolus) 属、フィチウム (P ythium) 属、フィトフトラ (Phytophthora) 属、ペニシリューム (Penicillium) 属、ク ロドスポリューム (Cladosporium) 属、ムコール (Mucor) 属、フザリューム (Fusarium )属、アスペルギルス(<u>Aspergillus</u>)属、ロードトルラ(<u>Rhodotorula</u>)属、エントモフ トラ (Entomophthora) 属、エキノスポランジウム (Echinosporangium) 属、サプロレグ ニア(Saprolegnia)属に属する微生物を挙げることができる。

# [0020]

モルティエレラ (Mortierella) 属モルティエレラ (Mortierella) 亜属に属する微生物 では、例えばモルティエレラ・エロンガタ (Mortierella elongata) 、モルティエレラ・ エキシグア (Mortierella exigua)、モルティエレラ・フィグロフィラ (Mortierella hy grophila)、モルティエレラ・アルピナ (Mortierella alpina) 等を挙げることができる 。具体的にはモルティエレラ・エロンガタ (Mortierella <u>elongata</u>) IF08570、モルティ エレラ・エキシグア (Mortierella exigua) IF08571、モルティエレラ・フィグロフィラ (Mortierella hygrophila) IF05941、モルティエレラ・アルピナ (Mortierella alpina ) IF08568、ATCC16266、ATCC32221、ATCC42430、CBS219.35、CBS224.37、CBS250.53、CBS 343.66、CBS527.72、CBS529.72、CBS608.70、CBS754.68等の菌株を挙げることができる。

### [0021]

これらの菌株はいずれも、大阪市の財団法人醗酵研究所(IFO)、及び米国のアメリカ ン・タイプ・カルチャー・コレクション (American Type Culture Collection, ATCC) 及 び、Centrralbureau voor Schimmelcultures (CBS) からなんら制限なく入手することが できる。また本発明の研究グループが土壌から分離した菌株モルティエレラ・エロンガタ SAMO219(微工研菌寄第8703号)(微工研条寄第1239号)を使用することもできる。

### [0022]

本発明に使用される菌株を培養する為には、その菌株の胞子、菌糸、又は予め培養して 得られた前培養液を、液体培地又は固体培地に接種し培養する。液体培地の場合に、炭素 源としてはグルコース、フラクトース、キシロース、サッカロース、マルトース、可溶性 デンプン、糖蜜、グリセロール、マンニトール等の一般的に使用されているものが、いず れも使用できるが、これらに限られるものではない。

### [0023]

窒素源としてはペプトン、酵母エキス、麦芽エキス、肉エキス、カザミノ酸、コーンス ティープリカー、大豆タンパク、脱脂ダイズ、綿実カス等の天然窒素源の他に、尿素等の 有機窒素源、ならびに硝酸ナトリウム、硝酸アンモニウム、硫酸アンモニウム等の無機窒 素源を用いることができる。この他必要に応じリン酸塩、硫酸マグネシウム、硫酸鉄、硫 酸銅等の無機塩及びビタミン等も微量栄養源として使用できる。これらの培地成分は微生 物の生育を害しない濃度であれば特に制限はない。実用上一般に、炭素源は0.1~40重量% 、好ましくは1~25重量%の濃度するのが良い。初発の窒素源添加量は0.1~10重量%、好ま しくは0.1~6重量%として、培養途中に窒素源を流加しても構わない。

### [0024]

さらに、培地炭素源濃度を制御することでアラキドン酸を45重量(W/W)%以上含有する 油脂(トリグリセリド)を本発明の有効成分とすることもできる。培養は、培養2~4日目 までが菌体増殖期、培養2~4日目以降が油脂蓄積期となる。初発の炭素源濃度は1~8重量 %、好ましくは1~4重量%の濃度とし、菌体増殖期および油脂蓄積期の初期の間のみ炭素源 を逐次添加し、逐次添加した炭素源の総和は2-20重量%、好ましくは5-15重量%とする。な お、菌体増殖期および油脂蓄積期初期の間での炭素源の逐次添加量は、初発の窒素源濃度 に応じて添加し、培養7日目以降、好ましくは培養6日目以降、より好ましくは培養4日目 以降の培地中の炭素源濃度を0となるようにすることで、アラキドン酸を45重量%以上含有 する油脂(トリグリセリド)を得ることができ本発明の有効成分とすることができる。

### [0025]

アラキドン酸生産菌の培養温度は使用する微生物によりことなるが、5~40℃、好まし くは20~30℃とし、また20~30℃にて培養して菌体を増殖せしめた後5~20℃にて培養を 続けて不飽和脂肪酸を生産せしめることもできる。このような温度管理によっても、生成 脂肪酸中の高度不飽和脂肪酸の割合を上昇せしめることができる。培地のpHは4~10、好 ましくは5~9として通気攪拌培養、振盪培養、又は静置培養を行う。培養は通常2~30日 間、好ましくは5~20日間、より好ましくは5~15日間行う。

#### [0026]

さらに、アラキドン酸を含有する油脂(トリグリセリド)中のアラキドン酸の割合を高 める手だてとして、培地炭素源濃度を制御する以外に、アラキドン酸含有油脂に選択的加 水分解を行ってアラキドン酸高含有油脂を得ることもできる。この選択的加水分解に用い られるリパーゼはトリグリセリドの位置特異性はなく、加水分解活性は二重結合の数に比 例して低下するため、高度不飽和脂肪酸以外の脂肪酸のエステル結合が加水分解される。 そして、生じたPUFA部分グリセリド間でエステル交換反応が起こるなどして、高度不飽和 脂肪酸が高められたトリグリセリドとなる (「Enhancement of Archidonic: Selective H ydrolysis of a Single-Cell Oil from Mortierella with Candida cylindracea Lipase ] : J. Am. Oil Chem. Soc., 72, 1323-1327 (1998)) .

#### [0027]

このように、アラキドン酸含有油脂に選択的加水分解を行って得たアラキドン酸を高含 有する油脂(トリグリセリド)を本発明の有効成分とすることができる。本発明のアラキ ドン酸を含有する油脂(トリグリセリド)の全脂肪酸に対するアラキドン酸の割合は、他 の脂肪酸の影響を排除する目的で高いほうが望ましいが、高い割合に限定しているわけで なく、実際には、食品に適応する場合にはアラキドン酸の絶対量が問題になる場合もあり 、10重量%以上のアラキドン酸を含有する油脂(トリグリセリド)であっても実質的には 使用することができる。

#### [0028]

さらに、本発明では構成脂肪酸の一部又は全部がアラキドン酸であるトリグリセリドと して、1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセリドを使用する ことができる。また、1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセ リドを5モル%以上、好ましくは10モル%以上、さらに好ましくは20モル%以上、最も好まし くは30モル%以上含む油脂(トリグリセリド)を使用することができる。上記トリグリセ リドの1,3-位に結合する中鎖脂肪酸は、炭素数6-12個を有する脂肪酸から選ばれたものを 利用できる。炭素数6-12個を有する脂肪酸として、例えば、カプリル酸又はカプリン酸等 を挙げられ、特に1,3-カプリロイル-2-アラキドノイル-グリセロール(以後「8A8」とも 称す)が好ましい。

### [0029]

これら、1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセリドは、高 齢者を対象した場合には、最適な油脂(トリグリセリド)となる。一般に油脂(トリグリ セリド)を摂取し、小腸の中に入ると膵リパーゼで加水分解性されるが、この膵リパーゼ が1,3-位特異的であり、トリグリセリドの1,3-位が切れて2分子の遊離脂肪酸ができ、同 時に1分子の2-モノアシルグリセロール(MG)が生成する。この2-MGは非常に胆汁酸溶解 性が高く吸収性が良いため、一般に2-位脂肪酸の方が、吸収性が良いと言われる。また、 2-MGは胆汁酸に溶けると界面活性剤的な働きをして、遊離脂肪酸の吸収性を高める働きを する。

### [0030]

次に遊離脂肪酸と2-MGはコレステロールやリン脂質等と一緒に胆汁酸複合ミセルを生合 成して小腸上皮細胞に取り込まれ、トリアシルグリセロールの再合成が起こり、最終的に はカイロミクロンとしてリンパに放出されていく。ところが、この膵リパーゼの脂肪酸特 性は飽和脂肪酸に高く、アラキドン酸は切れにくい特徴を持っている。さらに問題なのは 、膵リパーゼ活性が加齢に低下することから、血管の老化に起因する症状および疾患にな りやすい高齢者には、1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセ リドは最適な油脂(トリグリセリド)となる。

### [0031]

1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセリド具体的な製造法 のひとつとして、アラキドン酸を含有する油脂(トリグリセリド)及び中鎖脂肪酸の存在 下で、トリグリセリドの1,3-位のエステル結合にのみ作用するリパーゼを作用させること で製造することができる。

原料となる油脂(トリグリセリド)はアラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリド であり、トリグリセリドを構成する全脂肪酸に対するアラキドン酸の割合が高い場合には 、未反応油脂(原料トリグリセリド並びに1,3-位の脂肪酸のうち一方のみが中鎖脂肪酸と なったトリグリセリド)の増加による反応収率の低下を防ぐため、通常の酵素反応温度20 -30℃より、高く30~50℃、好ましくは40~50℃とする。

### [0032]

トリグリセリドの1,3-位のエステル結合に特異的に作用するリパーゼとして、例えば、 リゾプス(<u>Rhizopus</u>)属、リゾムコール(<u>Rhizomucor</u>)属、アスペルグルス(<u>Aspergillu</u> s) 属などの微生物が産生するもの、ブタ膵臓リパーゼなどを挙げることができる。かか るリパーゼについては、市販のものを用いることができる。例えば、リゾプス・デレマー (Rhizopus delemar) のリパーゼ (田辺製薬 (株) 製、タリパーゼ) 、リゾムコール・ミ ーハイ(<u>Rhizomucor</u> <u>miehei</u>)のリパーゼ (ノボ・ノルディスク (株) 社製、リボザイムI M)、アセペルギルス・ニガー (Apergillus niger) のリパーゼ (天野製薬 (株) 、リパ ーゼA) 等が挙げられるが、これら酵素に限定しているわけではなく、1,3-位特異的リパ ーゼであればすべて使用することができる。

### [0033]

上記リパーゼの使用形態は、反応効率を高める目的で反応温度を30℃以上、好ましくは 40℃以上とするため、酵素の耐熱性を付加する目的で固定化担体に固定化したリパーゼを 使用することが望ましい。固定化担体として多孔室(ハイポーラス)樹脂であって、約10 0オングストローム以上の孔径を有するイオン交換樹脂担体、例えばDowex MARATHON WBA 等が挙げられる。しかし、これら固定化担体に限定しているわけではなく、耐熱性を付加 できる固定化担体であればすべて使用することができる。

### [0034]

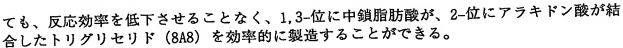
固定化担体1に対して、1,3-位特異的リパーゼの水溶液0.5~20倍重量に懸濁し、懸濁 液に対して2~5倍量の冷アセトン(例えば-80℃)を攪拌しながら徐々に加えて沈殿を形 成させる。この沈殿物を減圧下で乾燥させて固定化酵素を調製することができる。さらに 簡便な方法では、固定化担体1に対して、0.05~0.4倍量の1,3-位特異的リパーゼを最小限 の水に溶解し、撹拌しながら固定化担体を混ぜ合わせ、減圧下で乾燥させて固定化酵素を 調製することができる。この操作により約90%のリパーゼが担体に固定化されるが、この ままではエステル交換活性は全く示さず、水1-10重量(w/v)%を加えた基質中で、好まし くは水1~3重量%を加えた基質中で前処理することで固定化酵素は最も効率よく活性化す ることができ製造に供することができる。

#### [0035]

酵素の種類によっては、本反応系に加える水分量は極めて重要で、水を含まない場合は エステル交換が進行しにくくなり、また、水分量が多い場合には加水分解が起こり、グリ セリドの回収率が低下する(加水分解が起こればジグリセリド、モノグリセリドが生成さ れる)。しかし、この場合、前処理により活性した固定化酵素を使用することで、本反応 系に加える水分量は重要ではなくなり、全く水を含まない系でも効率よくエステル交換反 応を起こすことができる。さらに酵素剤の種類を選択することで前処理を省略することも 可能である。

### [0036]

このように、耐熱性を有する固定化酵素を使用し、酵素反応温度を上げることで、1,3-位特異的リパーゼに反応性の低いアラキドン酸を含有する油脂(トリグリセリド)におい



### [0037]

血管の老化に起因する症状あるいは疾患の予防又は改善作用を有する飲食品の製造法で あって、アラキドン酸及び/又はアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を単独で、ある いはアラキドン酸が実質的に含有しない、あるいは含有していても僅かな飲食品原料とと もに配合することができる。ここで、僅かな量とは、飲食物原料にアラキドン酸が含まれ ていたとしても、それを配合した食品組成物を人が摂取しても、後述する本発明の1日当 たりのアラキドン酸の摂取量に達していない量を意味する。

### [0038]

特に構成脂肪酸の一部又は全部がアラキドン酸であるトリグリセリドの場合に、油脂( トリグリセリド)の用途に関しては無限の可能性があり、食品、飲料、化粧品、医薬品の 原料並びに添加物として使用することがでる。そして、その使用目的、使用量に関して何 ら制限を受けるものではない。

### [0039]

例えば、食品組成物としては、一般食品の他、機能性食品、栄養補助食品、未熟児用調 製乳、乳児用調製乳、乳児用食品、妊産婦食品又は老人用食品等を挙げることができる。 油脂を含む食品例として、肉、魚、またはナッツ等の本来油脂を含む天然食品、スープ等 の調理時に油脂を加える食品、ドーナッツ等の熱媒体として油脂を用いる食品、バター等 の油脂食品、クッキー等の加工時に油脂を加える加工食品、あるいはハードビスケット等 の加工仕上げ時に油脂を噴霧または塗布する食品等が挙げられる。さらに、油脂を含まな い、農産食品、醗酵食品、畜産食品、水産食品、または飲料に添加することができる。さ らに、機能性食品・医薬品の形態であっても構わなく、例えば、経腸栄養剤、粉末、顆粒 、トローチ、内服液、懸濁液、乳濁液、シロップ等の加工形態であってもよい。

### [0040]

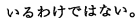
また本発明の組成物は、本発明の有効成分以外に、一般に飲食品、医薬品または医薬部 外品に用いられる各種担体や添加物を含んでよい。特に本発明の有効成分の酸化防止を防 ぐ目的で抗酸化剤を含むことが望ましい。抗酸化剤として、例えば、トコフェロール類、 フラボン誘導体、フィロズルシン類、コウジ酸、没食子酸誘導体、カテキン類、フキ酸、 ゴシポール、ピラジン誘導体、セサモール、グァヤオール、グァヤク酸、p-クマリン酸、 ノールジヒドログァヤテッチク酸、ステロール類、テルペン類、核酸塩基類、カロチノイ ド類、リグナン類などのような天然抗酸化剤およびアスコルビン酸パリミチン酸エステル 、アスコルビン酸ステアリン酸エステル、ブチルヒドロキシアニソール(BHA)、ブチル ヒドロキシトルエン (BHT) 、モノ-t-ブチルヒドロキノン (TBHQ) 、4-ヒドロキシメチル -2,6-ジ-t-ブチルフェノール (HMBP) に代表されるような合成抗酸化剤を挙げることがで きる。

### [0041]

トコフェロール類では、 $\alpha$ -トコフェロール、 $\beta$ -トコフェロール、 $\gamma$ -トコフェロール  $\delta$ -トコフェロール、 $\epsilon$ -トコフェロール、 $\zeta$ -トコフェロール、 $\eta$ -トコフェロールおよ びトコフェロールエステル(酢酸トコフェロール等)、さらに、トコトリエノールを類縁 化合物として挙げることができる。また、カロチノイド類では、例えば、 $\beta$ -カロチン、 カンタキサンチン、アスタキサンチン等を挙げることができる。

### [0042]

本発明の組成物は、本発明の有効成分以外に、担体として、各種キャリアー担体、イク ステンダー剤、希釈剤、増量剤、分散剤、賦形剤、結合剤溶剤(例、水、エタノール、植 物油)、溶解補助剤、緩衝剤、溶解促進剤、ゲル化剤、懸濁化剤、小麦粉、米粉、でん粉 、コーンスターチ、ポリサッカライド、ミルクタンパク質、コラーゲン、米油、レシチン などが挙げられる。添加剤としては、例えば、ビタミン類、甘味料、有機酸、着色剤、香 料、湿化防止剤、ファイバー、電解質、ミネラル、栄養素、抗酸化剤、保存剤、芳香剤、 湿潤剤、天然の食物抽出物、野菜抽出物などを挙げることができるが、これらに限定して



### [0043]

アラキドン酸およびアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物の主薬効成分はアラキドン 酸にある。アラキドン酸の一日あたり食事からの摂取量は関東地区で0.14g、関西地区で0 .19-0.20gとの報告があり(脂質栄養学4, 73-82, 1995)、高齢者は油脂の摂取量が低下 する点、膵リパーゼ活性が低下する点などから相当量、さらにはそれ以上、アラキドン酸 を摂取する必要がある。したがって、本発明のアラキドン酸およびアラキドン酸を構成脂 肪酸とする化合物の成人 (例えば、体重60kgとして) 一日当たりの摂取量は、アラキドン 酸量換算として、0.001g-20g、好ましくは0.01g-10g、より好ましくは0.05-5g、最も好ま しくは0.1g-2gとする。

### [0044]

本発明の有効成分を実際に飲食品に適用する場合には、食品に配合するアラキドン酸の 絶対量も重要となる。ただし、飲食品に配合する絶対量も、配合する飲食品の摂取量によ って変化することから、構成脂肪酸の一部又は全部がアラキドン酸であるトリグリセリド を含有するトリグリセリドを食品に配合する場合には、アラキドン酸として0.0003重量% 以上、好ましくは0.003重量%以上、より好ましくは0.03重量%以上となるように配合する 。さらに、1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセイドを飲食 品に配合する場合には、0.001重量%以上、好ましくは0.01重量%以上、より好ましくは0.1 重量%以上とする。

### [0045]

本発明の組成物を医薬品として使用する場合、製剤技術分野において慣用の方法、例え ば、日本薬局方に記載の方法あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。 本発明の組成物を医薬品として使用する場合、組成物中の有効成分の配分量は、本発明 の目的が達成される限り特に限定されず、適宜適当な配合割合で使用可能である。

### [0046]

本発明の組成物を医薬品として使用する場合、投与単位形態で投与するのが望ましく、 特に、経口投与が好ましい。本発明の組成物の投与量は、年齢、体重、症状、投与回数な どのより異なるが、例えば、成人(約60kgとして)一日当たり本発明のアラキドン酸及び /又はアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を、アラキドン酸量換算として、通常約0.0  $01g\sim20g$ 、好ましくは $0.01g\sim10g$ 、より好ましくは $0.05\sim5g$ 、最も好ましくは $0.1g\sim2g$ を 一日1回-3回に分割して投与するのがよい。

### [0047]

血管の細胞膜を構成するリン脂質には、高度不飽和脂肪酸、主としてアラキドン酸、エ イコサペンタエン酸及びドコサヘキサエン酸が構成脂肪酸として結合しており、バランス を考えた場合、エイコサペンタエン酸及び/又はドコサヘキサエン酸との組み合わせが望 ましい。

そして、アラキドン酸とドコサヘキサエン酸の組み合わせにおいて、アラキドン酸/エ イコサペンタエン酸及び/又はドコサヘキサエン酸比が0.25 - 8の範囲にある飲食物 が最も望ましい。

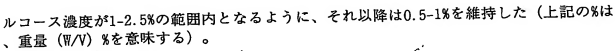
#### 【実施例】

#### [0048]

次に、実施例により、本発明をさらに具体的に説明する。しかし、本発明は、実施例に 限定されない。

# 参考例1. アラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリドの製造方法

アラキドン酸生産菌としてモルティエレラ・アルピナ (Mortierella alpina) CBS754.6 8を用いた。グルコース1.8%、脱脂大豆粉3.1%、大豆油0.1%、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.3%、Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0.1% 、CaCl2・2H2O 0.05%及びMgCl2・6H2O 0.05%を含む培地6kLを、10kL培養槽に調製し、初 発pHを6.0に調整した。前培養液30Lを接種し、温度26℃、通気量 360m³/h、槽内圧200kPa の条件で8日間の通気撹拌培養を行った。なお、攪拌数は溶存酸素濃度を10-15ppmを維持 するように調整した。さらに、グルコース濃度を4日目までは流加法によって培地中のグ



### [0049]

培養終了後、ろ過、乾燥によりアラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリドを含有 する菌体を回収し、得られた菌体からヘキサン抽出により油脂し、食用油脂の精製工程( 脱ガム、脱酸、脱臭、脱色)を経て、アラキドン酸含有トリグリセリド(アラキドン酸は トリグリセリドの任意な位置に結合) 150kgを得た。得られた油脂(トリグリセリド)を メチルエステル化し、得られた脂肪酸メチルエステルをガスクロマトグラフィーで分析し たところ、全脂肪酸に占めるアラキドン酸の割合は40.84%であった。

### [0050]

なお、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、γ-リノレン酸、ジホ モ-γ-リノレン酸などが、それぞれ11.63%、7.45%、7.73%、9.14%、2.23%、3.27%であっ た。さらに、上記アラキドン酸含有油脂(トリグリセリド)をエチルエステル化し、アラ キドン酸エチルエステルを40%含む脂肪酸エチルエステル混合物から、定法の高速液体ク ロマトグラフィーによって、99%アラキドン酸エチルエステルを分離・精製した。

### [0051]

参考例2. 1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセリド(8A 8)を5%以上含むトリグリセリドの製造

イオン交換樹脂担体 (Dowex MARATHON WBA: ダウケミカル) 100gを、Rhizopus delemar リパーゼ水溶液(タリパーゼ現末、12.5%:田辺製薬(株))80mlに懸濁し、240mlの冷ア セトン (-80℃) を攪拌し、減圧下で乾燥させて固定化リパーゼを得た。

### [0052]

次に、参考例 1 で得たアラキドン酸を40%含有するトリグリセリド (SUNTGA40S) 80g、 カプリル酸160g、上記固定化リパーゼ12g、水4.8 mlを30℃で48時間、撹拌(130rpm)し ながら反応させた。反応終了後、反応液を取り除き、活性化された固定化酵素を得た。 次に、固定化リパーゼ(<u>Rhizopus</u> <u>delemar</u>リパーゼ、担体:Dowex MARATHON WBA)10g をジャケット付きガラスカラム (1.8 x 12.5cm、容量31.8ml) に充填し、実施例 1 で得た SUNTGA40Sとカプリル酸を1:2に混合した反応油脂を一定の流速(4ml/h)でカラムに流し 、連続反応を実施することで、反応油脂を400gを得た。なお、カラム温度は40~41℃とし た。得られた反応油脂から未反応のカプリル酸及び遊離の脂肪酸を分子蒸留により取り除 き、食用油脂の精製工程(脱ガム、脱酸、脱臭、脱色)を経て、8A8を含有する油脂(ト リグリセリド)を得た。

### [0053]

そして、ガスクロマトグラフィー及び高速液体クロマトグラフィーにより、得られた8A 8含有油脂(トリグリセリド)中の8A8の割合を調べたところ、31.6%であった(なお、8P8 、808、8L8、8G8、8D8の割合はそれぞれ0.6、7.9、15.1、5.2、4.8%であった。トリグリ セリドの2-位結合する脂肪酸P、O、L、G、Dはそれぞれパルミチン酸、オレイン酸、リノ ール酸、γ-リノレン酸、ジホモ-γ-リノレン酸を表し、8P8は1,3-カプリロイル-2-パル ミトレイン-グリセロール、808は1,3-カプリロイル-2-オレオイル-グリセロール、8L8は1 ,3-カプリロイル-2-リノレオイル-グリセロール、8G8は1,3-カプリロイル-2-γ-リノレノ イル-グリセロール、8D8は1,3-カプリロイル-2-ジホモ-γ-リノレノイル-グリセロールを いう)。なお、得られた8A8含有油脂(トリグリセリド)から定法の高速液体クロマトグ ラフィーによって、96モル% 8A8を分離・精製した。

### [0054]

# 実施例1. アセチルコリン血管弛緩反応試験によるSUNTGA40Sの評価

参考例 1 で調製したアラキドン酸を構成脂肪酸とするトリグリセリド(アラキドン酸含 有油脂 (SUNTGA40S) のアセチルコリン血管弛緩反応に及ぼす影響をラットを用いて調べ た。老齢ラットの実験群として、19ヶ月齢雄性Fischer系ラット15匹を対照飼料群(8匹: OC群) とSUNTGA40S配合飼料群 (7匹:OA群) の2群に分け、それぞれの群に、表1に示し た対照飼料およびSUNTGA40S配合飼料を与えた。そして、若齢ラットをコントロール群と

して、1ヶ月齢雄性Fischer系ラット10匹に表1に示した対照飼料を与えた(10匹:YC群)

[0055] 【表1】

表1 実験食

	対照飼料	SUNTGA40S 配合飼料
12.45 (1.45)	200	200
ゼイン (g/kg)	3	3
ーメチオニン	150 ·	150
ーンスターチ	500	500
/ュクロース - パエル	50	50
zルロースパウダー	50	45
ーンオイル	35	35
ネラル類 AIN-76	10	10
ヹタミン類 AIN−76	2	2
<b>建酒石酸コリン</b>	0. 05	0. 05
ピタミン Ε	·	5
UNTGA40S	0	

### [0056]

ラットの摂餌量は約20gで、SUNTGA40Sのラット一匹あたりの一日摂取量は100mgとなる 。実施例1で調製したアラキドン酸含有油脂(SUNTGA40S)に結合する全脂肪酸の内、40% がアラキドン酸であることから、ラット一匹あたりの一日のアラキドン酸摂取量は40mgと なる。この40mgは人の摂取量に換算すると133mg/60kg/日に相当する。

### [0057]

飼育3ヶ月目(老齢ラットの場合は22ヶ月齢、若齢ラットの場合は4ヶ月齢)に胸部大動 脈を摘出し、一部をin vitro での血管弛緩反応試験に、残りの血管を脂肪酸組成分析に 用いた。血管弛緩反応試験は、血管内皮を傷つけないように慎重に摘出した胸部大動脈を 用いて血管リングを作製し、フェニレフリンで前収縮を起こさせた後、 $10^{-9}\,\mathrm{M}\sim10^{-6}\,\mathrm{M}$ 濃度 のアセチルコリンによる弛緩反応を測定した。その結果、若齢ラットと比較して、老齢ラ ットの血管の弛緩反応は明らかに低下したが、アラキドン酸含有油脂の摂取により、老齢 ラットの血管弛緩反応を改善した(図1)。

### [0058]

次に、摘出した胸部大動脈からFolch法にて全脂質を抽出した。抽出した脂質をエタノ ールとの共沸で水を除去した後、10%塩酸-メタノールで脂肪酸メチルエステルとして、ガ スクロマトグラフィーで脂肪酸組成を分析した。その結果、若齢ラットと比較して、老齢 ラットの血管単位重量あたりのアラキドン酸量は明らかに低下したが、アラキドン酸含有 油脂の摂取により、老齢ラットの血管単位重量あたりのアラキドン酸量が増加した。(図 2)。また、老齢ラットにおいて、胸部大動脈単位重量あたりのアラキドン酸含量とアセ チルコリン10⁻¹Mによる血管弛緩率の相関を求めた結果、アラキドン酸含量との間には有 意で高い相関 (R=0.92) が認められた。(図3)。このように、アラキドン酸含有油脂を 摂取することで、血管の弛緩能力あるいは血管の内皮細胞機能を改善することを初めて示 し、その効果がアラキドン酸によることを初めて明らかにした。

# [0059]

実施例2. アセチルコリン血管弛緩反応試験による8A8 (96モル%) の評価 参考例2で調製した1,3-位に中鎖脂肪酸が、2-位にアラキドン酸が結合したトリグリセ リド(8A8)のアセチルコリン血管弛緩反応に及ぼす影響をラットを用いて調べた。老齢ラ

ットの実験群として、19ヶ月齢雄性Fischer系ラット15匹を対照飼料群(7匹:0C群)と8A 8配合飼料群(7匹:OB群)の2群に分け、それぞれの群に、表2に示した対照飼料および 8A8配合飼料を与えた。そして、若齢ラットをコントロール群として、1ヶ月齢雄性Fische r系ラット10匹に表 2 に示した対照飼料を与えた(10匹:YC群)。なお、8A8配合飼料に使 用した8A8は実施例2で得た96モル% 8A8を使用した。

[0060] 【表2】

表2 実験食

支2 英联及	対照飼料	8A8 配合飼料
	200	200
カゼイン(g/kg)	3	3
L-メチオニン	150	150
コーンスターチ	500	500
シュクロース	50	50
セルロースパウダー	50	45
コーンオイル	35	35
ミネラル類 AIN-76	10	10
ビタミン類 AIN-76	2	2
重酒石酸コリン	0. 05	0. 05
ビタミンE		4. 2
8A8	0	

# [0061]

ラットの摂餌量は約20gで、8A8の分子量が628.7となることから、8A8配合飼料群のラッ トー匹あたりの一日のアラキドン酸摂取量が40mgとなるよう実験食を設計した。この40mg は人の摂取量に換算すると133mg/60kg/日に相当する。

飼育3ヶ月目(老齢ラットの場合は22ヶ月齢、若齢ラットの場合は4ヶ月齢)に胸部大動 脈を摘出し、一部をin vitro での血管弛緩反応試験に、残りの血管を脂肪酸組成分析に 用いた。血管弛緩反応試験は、血管内皮を傷つけないように慎重に摘出した胸部大動脈を 用いて血管リングを作製し、フェニレフリンで前収縮を起こさせた後、 $10^{-9}\,\mathrm{M}\sim10^{-6}\,\mathrm{M}$ 濃度 のアセチルコリンによる弛緩反応を測定した。

### [0062]

その結果、アセチルコリン10<sup>-7</sup>Mによる血管弛緩率の平均は、コントロール飼料を摂取 した若齢ラットで80.5%、コントロール飼料を摂取した老齢ラットで52.3%、8A8配合飼 料を摂取した老齢ラットで62.7%と、8A8の摂取により、老齢ラットの血管弛緩反応を改 善した。

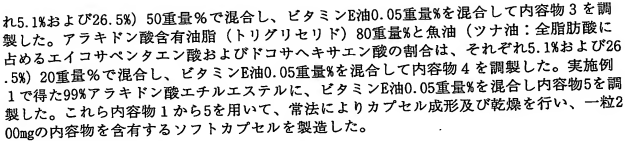
### [0063]

実施例3. アラキドン酸を構成脂肪酸とする油脂(トリグリセリド)配合カプセルの

\_\_ ゼラチン100重量部及び食添グリセリン35重量部に水を加え50~60℃で溶解し、粘度200 Ocpのゼラチン被膜を調製した。次に実施例1で得たアラキドン酸含有油脂(トリグリセ リド) にビタミンE油0.05重量%を混合し、内容物1を調製した。実施例2で得た8A8を32 モル%含有する油脂 (トリグリセリド) にビタミンE油0.05重量%を配合し、内容物2を調 製した。

### [0064]

次に、実施例1で得たアラキドン酸含有油脂(トリグリセリド)50重量%と魚油(ツナ 油:全脂肪酸に占めるエイコサペンタエン酸およびドコサヘキサエン酸の割合は、それぞ



## [0065]

### 実施例4. 脂肪輸液剤への使用

参考例 2 で得た8A8を32%含有する油脂 (トリグリセリド) 400g、精製卵黄レシチン48g 、オレイン酸20g、グリセリン100g及び0.1N 苛性ソーダ40mlを加え、ホモジナイザーで分 散させたのち、注射用蒸留水を加えて4リットルとする。これを高圧噴霧式乳化機にて乳 化し、脂質乳液を調製した。該脂質乳液を200mlずつプラスチック製バッグに分注したの ち、121℃、20分間、高圧蒸気滅菌処理して脂肪輸液剤とする。

### [0066]

# 実施例 5. ジュースへの使用

β-シクロデキストリン2gを20%エタノール水溶液20m1に添加し、ここにスターラーで撹 拌しながら、実施例1で得たアラキドン酸含有トリグリセリド (ビタミンEを0.05重量%配 合)100mgを加え、50℃で2時間インキュベートした。室温冷却(約1時間)後、さらに撹 拌を続けながら4℃で10時間インキュベートした。生成した沈殿を、遠心分離により回収 し、n-ヘキサンで洗浄後、凍結乾燥を行い、アラキドン酸含有トリグリセリドを含有する シクロデキストリン包接化合物1.8gを得た。この粉末lgをジュース10Lに均一に混ぜ合わ せ、アラキドン酸含有トリグリセリドを含有するジュースを調製した。

## 【図面の簡単な説明】

### [0067]

【図1】図1は、老齢ラットの血管を用いたインービトロ実験における、アセチルコ リン濃度と血管弛緩率との関係を示すグラフである。

【図2】図2は、老齢ラットの胸部大動脈中のアラキドン酸含量に対するアラキドン 酸含有飼料の効果を示すグラフである。

【図3】図3は、老齢ラットにおける、血管中のアラキドン酸含量と血管弛緩率との 関係を示すグラフである。

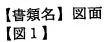
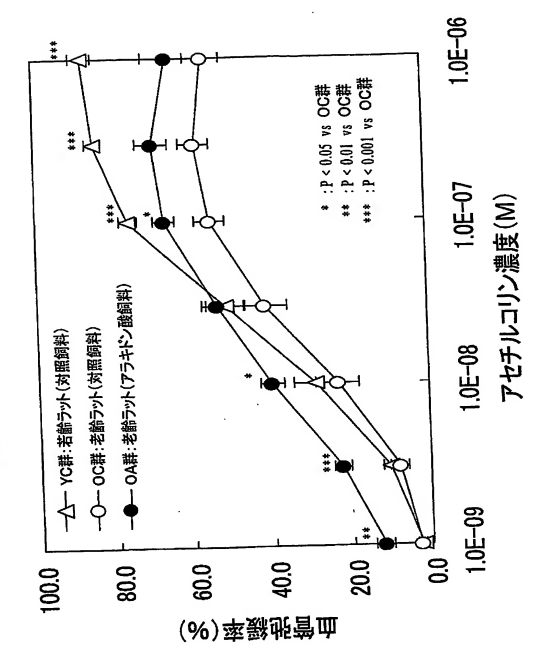
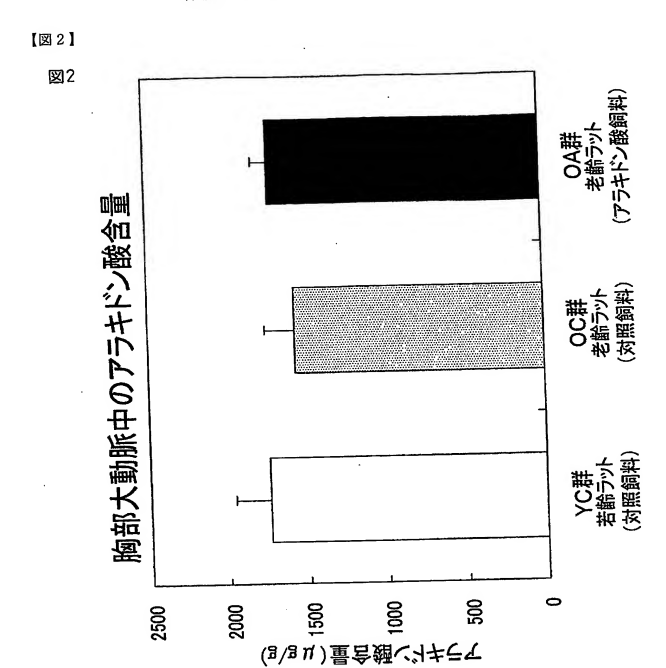


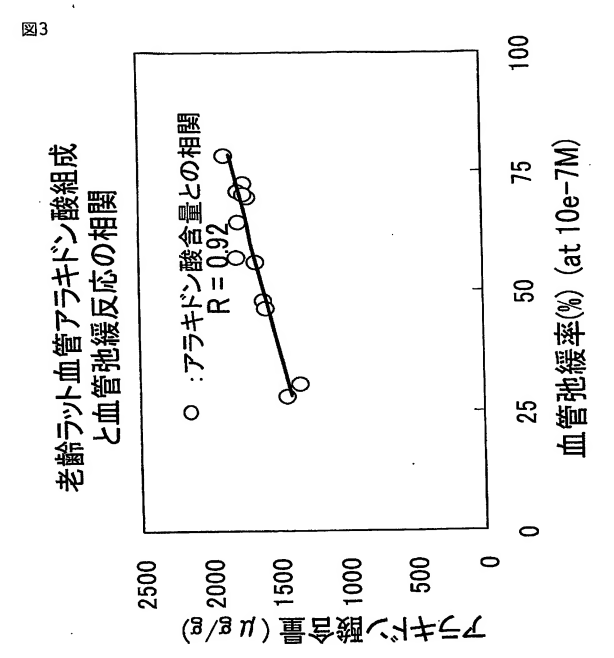
図1

老齢ラットの血管弛緩反応





【図3】





【書類名】要約書

【要約】

【課題】 血管の老化に起因する症状又は疾患の予防又は改善作用を有する新規な組成物 及び飲食物の提供。

【解決手段】 アラキドン酸またはアラキドン酸を構成脂肪酸とする化合物を含んで成る 、血管の老化に起因する症状又は疾患の予防又は改善作用を有する組成物及び飲食物。

【選択図】 図3

特願2003-369147

出願人履歴情報

識別番号

[000001904]

1. 変更年月日

1990年 8月13日

[変更理由]

新規登録

と 更 埋 田 」 住 所

大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号

氏 名 サントリー株式会社